

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ - 2018

Наименование лекарственного препарата

СТРУКТУМ, капсулы 500 мг:

Хондроитина сульфат натрия



Внимательно прочтайте этот листок-вкладыш до начала приема препарата, так как он содержит важную информацию.

Вы должны всегда принимать этот лекарственный препарат в строгом соответствии с информацией, представленной в данном листке, или по указанию вашего врача или фармацевта.

- Сохраните данный листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется снова прочитать его.
- Обратитесь к своему фармацевту, если Вам нужна дополнительная информация или совет.
- Если у Вас проявится какой-либо побочный эффект, сообщите об этом Вашему врачу или фармацевту. Это предупреждение относится и к возможным лекарственным реакциям, не описанным в этом листке-вкладыше. См. раздел 4.
- Проконсультируйтесь с врачом, если Вам не становится лучше или если Вы чувствуете себя хуже.

Какую информацию содержит данный листок-вкладыш

1. Что такое препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг и для чего он предназначен?
2. Что Вам следует знать до начала приема препарата СТРУКТУМ, капсулы 500 мг?
3. Как принимать препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг?
4. Какие возможны нежелательные реакции?
5. Как хранить препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг?
6. Содержимое упаковки и другая информация.

1. ЧТО ТАКОЕ ПРЕПАРАТ СТРУКТУМ, КАПСУЛЫ 500 МГ И ДЛЯ ЧЕГО ОН ПРЕДНАЗНАЧЕН?

СТРУКТУМ содержит хондроитин сульфат. Этот лекарственный препарат предназначен для лечения остеоартроза. Остеоартроз — это заболевание, вызванное износом хряща.

СТРУКТУМ рекомендован к применению у взрослых (старше 15 лет) для лечения боли или функционального дискомфорта, вызванного остеоартрозом коленного и тазобедренного суставов. Данный лекарственный препарат обладает медленным действием с отсроченным эффектом (приблизительно 2 месяца). Его действие может сохраняться после прекращения терапии.

2. ЧТО ВАМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ДО НАЧАЛА ПРИЕМА ПРЕПАРАТА СТРУКТУМ, КАПСУЛЫ 500 МГ?

Не принимайте препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг:

- если у вас аллергия на хондроитин сульфат натрия или другие компоненты данного препарата, указанные в разделе 6.

Предупреждения и меры предосторожности

Проконсультируйтесь с вашим лечащим врачом или фармацевтом перед началом приема препарата СТРУКТУМ, капсулы, 500 мг в следующих случаях:

Дети и подростки

НД РБ

Неприменимо.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

4475 - 2018

Сообщите своему врачу или фармацевту о том, что вы принимаете, принимали недавно или планируете начать прием других лекарственных препаратов.

Взаимодействие с продуктами питания и напитками

Неприменимо.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

В качестве меры предосторожности рекомендуется избегать применения препарата СТРУКТУМ во время беременности.

Таким же образом, препарат СТРУКТУМ не следует принимать во время грудного вскармливания.

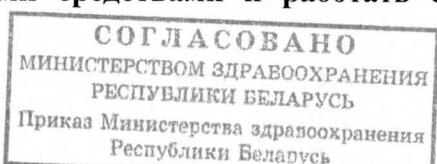
Исследования на животных не показывают никакого влияния на fertильность.

Если вы беременны или кормите грудью, предполагаете, что можете быть беременны или планируете беременность, обратитесь за консультацией к врачу или фармацевту, прежде чем принимать этот препарат.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Неприменимо.

Препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг содержит



- 7,5 мг спирта (этилового) в каждой капсуле, что эквивалентно 0,11 мг/кг. Количество в данном препарате эквивалентно объему менее 1 мл пива или 1 мл вина. Небольшое количество спирта, содержащееся в этом лекарственном препарате, маловероятно будет оказывать заметное воздействие.
- 45,7 мг натрия (основной компонент поваренной/столовой соли) в каждой капсуле. Это эквивалентно 2 % максимального рекомендованного суточного потребления для взрослых.

3. КАК ПРИНИМАТЬ ПРЕПАРАТ СТРУКТУМ, капсулы 500 мг?

Всегда принимайте это лекарственный препарат точно в соответствии с описанием в данном листке-вкладыше или в соответствии с указаниями врача или фармацевта. В случае сомнений проконсультируйтесь со своим врачом или фармацевтом.

Режим дозирования и способ применения

Рекомендованная доза составляет по 1 капсуле 500 мг два раза в сутки, что эквивалентно 1 г в сутки.

Препарата предназначен только для применения у взрослых (старше 15 лет).

Способ применения

Для приема внутрь.

Капсулы следует проглатывать целиком, запивая большим количеством воды.

Если Вы приняли больше препарата СТРУКТУМ, капсулы 500 мг, чем следует:

Немедленно свяжитесь с Вашим лечащим врачом или фармацевтом.

Если Вы забыли принять препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг:

Не принимайте двойную дозу для возмещения пропущенной.

НД РБ

Если Вы прекратили прием препарата СТРУКТУМ, капсулы 500 мг:

Неприменимо.

4475 - 2018

Если у вас возникли дополнительные вопросы по применению этого препарата, обратитесь к врачу или фармацевту за дополнительной информацией.

4. КАКИЕ ВОЗМОЖНЫ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ?

Как и все лекарственные препараты, этот препарат может вызывать нежелательные реакции, но они возникают не всегда и не у всех.

Могут возникнуть следующие нежелательные реакции:

- Частые побочные эффекты (возникают у 1 пациента из 10): головокружение, диарея, боль в животе и тошнота.
- Нечастые побочные эффекты (возникают у 1 пациента из 100): крапивница, кожная сыпь, зуд и отек лица.
- Редкие побочные эффекты (возникают у 1 пациента из 1 000): рвота, ангионевротический отек (тяжелая аллергическая реакция, которая может вызвать внезапный отек лица и горла) и покраснение.

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

При возникновении каких-либо нежелательных реакций сообщите об этом вашему врачу или фармацевту. Это относится и к реакциям, не перечисленным в этом листке-вкладыше. Вы можете также сообщить о возникновении нежелательных реакций, направив информацию в Республиканскую клинико-фармакологическую лабораторию РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении». Интернет-страница: www.rceth.by.

Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете собрать больше информации о безопасности данного лекарственного препарата.

5. КАК ХРАНИТЬ ПРЕПАРАТ СТРУКТУМ, капсулы 500 мг?

Храните этот лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

Не используйте этот лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Срок годности относится к последнему дню этого месяца.

Хранить при температуре не выше 25°C.

Не используйте этот лекарственный препарат, если Вы заметили какие-либо видимые признаки ухудшения качества препарата.

Не утилизируйте препараты через канализацию или с бытовыми отходами. Спросите у фармацевта как утилизировать препараты, которые вы больше не принимаете. Данные меры помогут защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ДРУГАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Что содержит препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг

Действующие вещества

Одна капсула содержит:

Хондроитин сульфат натрия 500,00 мг

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Вспомогательные вещества

Тальк 10,00 мг 4475 - 2018

Состав оболочки капсулы: желатин, титана диоксид (Е171), индиготин (Е132).

Как выглядит препарат СТРУКТУМ, капсулы, 500 мг и содержимое упаковки

Препарат СТРУКТУМ представляет собой капсулу размера 0+, непрозрачную, голубого цвета, содержащую конгломерированный порошок цвета от белого до желтоватого.

Препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг доступен в упаковке по 60 капсул в термоформируемых блистерах из ПВХ-ПВДХ/алюминиевой фольги, покрытой слоем термосвариваемого лака. В каждом блистере содержится по 20 капсул. Соответственно 3 блистера упакованы вместе с листком-вкладышем в картонную коробку.

Условия отпуска

Без рецепта

Держатель регистрационного удостоверения

ПЬЕР ФАБР МЕДИКАМЕНТ (PIERRE FABRE MEDICAMENT)

Ле Кокийю, 81500 Лавор, Франция (Les Cauquillous - 81500 Lavaur – France).

Производитель

ПЬЕР ФАБР МЕДИКАМЕНТ ПРОДАКШН

Производственный участок ПРОГИФАРМ

Рю ду Лисе, 45500 Жиен, Франция

Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей следует отправлять по адресу:

Представительство «EUROMEDEX France», Республика Беларусь,
220092, г. Минск, ул. Бельского, д.15, оф.107.

телефон/факс +37517 3 945 945

Дата последнего пересмотра текста листка-вкладыша

XX.XX.XXXX г.

СОГЛАСОВАНО МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь
--